PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE-ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:		(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 96/17628		
A61K 49/00	A1	(43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 13. Juni 1996 (13.06.96)		
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/DE95/01465 (22) Internationales Anmeldedatum: 10. Oktober 1995 (10.10.95)		(81) Bestimmungsstaaten: AU, CA, CN, HU, JP, KR, NO, NZ, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).		
(30) Prioritätsdaten: P 44 45 065.6 7. December 1994 (07.12.94	4) I	Veröffentlicht Mit internationalem Recherchenbericht.		
(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US) TUT FÜR DIAGNOSTIKFORSCHUNG GMBH FREIEN UNIVERSITÄT BERLIN [DE/DE]; Damm 130, D-14050 Berlin (DE).	AN D	er		
(72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): LICHA, Kai Argentinische Allee 179, D-14169 Berlin (DE). Björn [DE/DE]; Weverstrasse 51, D-13595 Be SEMMLER, Wolfhard [DE/DE]; Rosa-Luxembu 16, D-16548 Glienicke (DE). SPECK, Ulrich Fürstendamm 20, D-13465 Berlin (DE). Christoph-Stephan [DE/DE]; Ostender Strasse 3a Berlin (DE).	RIEFI rlin (D urg-Stra [DE/D HILGI , D-13:	CE, E). sse E]; iR, 353		
(74) Anwalt: WABLAT, Wolfgang, Potsdamer Chauss 14129 Berlin (DE).	ee 48,	D-		
THE THE PARTY PROCESS BY ME	4 D. D.T.	CRARED BADIATION		

- (54) Title: IN-VIVO DIAGNOSTIC PROCESS BY NEAR INFRAR
- (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR IN-VIVO-DIAGNOSTIK MITTELS NIR-STRAHLUNG
- (57) Abstract

An in-vivo diagnostic process by near infrared radiation (near I.R. radiation) uses water-soluble dyes and their biomolecular addition products having certain photophysical and pharmacochemical properties as contrasting agents for fluorescence and transillumination diagnosis in the near infrared range. Also disclosed are new dyes and pharmaceuticals containing the same.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur In-vivo-Diagnostik mittels Nahinfrarot-Strahlung (NIR-Strahlung) unter Verwendung von wasserlöslichen Farbstoffen und deren Biomolekul-Addukten mit bestimmten photophysikalischen und pharmakochemischen Eigenschaften als Kontrastmittel in der Fluoreszenz- und Transilluminationsdiagnostik im NIR-Bereich, neue Farbstoffe und diese enthaltende pharmazeutische Mittel.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Osterreich	GA	Gabon	MR	Mauretanien
AU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GE	Georgien	NE	Niger
BE	Belgien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	NZ	Neuseeland
BJ	Benin	IE	Irland	PL	Polen
BR	Brasilien	IT	Italien	PT	Portugal
BY	Belanus	JP.	Japan	RO	Rumānien
CA	Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenien
a	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Slowakei
CM	Kamerun	u	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tedschikisten
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dinemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
ES	Spanien	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FI	Finnland	ML	Mali	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MN	Mongolei	VN	Vietnam

Verfahren zur In-vivo-Diagnostik mittels NIR-Strahlung

5

Beschreibung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur In-vivoDiagnostik mittels Nahinfrarot-Strahlung (NIR-Strahlung)

unter Verwendung von wasserlöslichen Farbstoffen und
deren Biomolekül-Addukten mit bestimmten
photophysikalischen und pharmakochemischen Eigenschaften
als Kontrastmittel in der Fluoreszenz- und
Transilluminationsdiagnostik im NIR-Bereich, neue
Farbstoffe und diese enthaltende pharmazeutische Mittel.

Die Erkennung von Krankheiten ist zu einem wesentlichen Teil davon abhängig, inwieweit es gelingt, Informationen über Strukturen und deren Veränderungen aus den primär nicht zugänglichen tieferen Schichten der Gewebe zu erlangen. Dies kann neben Tasten, Freilegen oder Punktieren durch die modernen bildgebenden Verfahren, wie Röntgen, die Magnetresonanztomographie oder die Ultraschalldiagnostik geschehen.

25

30

35

20

Da biologisches Gewebe eine relativ hohe Durchlässigkeit für langwelliges Licht des Wellenlängenbereiches von 650 - 1000 nm besitzt, steht dem Diagnostiker hiermit ein völlig anderes Verfahren zur bildlichen Gewebedarstellung zur Verfügung. Die Tatsache, daß nahinfrarotes Licht Gewebe bis zu mehreren Zentimetern durchdringen kann, wird in der Transilluminationsbildgebung genutzt. Diese Technik erlaubt bisher die Diagnose von Entzündungen der Nasennebenhöhlen und Kiefernhöhlen oder den Nachweis von Flüssigkeitsansammlungen oder Blut in oberflächennahen Geweberegionen (Beuthan J., Müller G.;

10

25

30

Infrarotdiaphanoskopie, Med. Tech. 1 (1992) 13-17).

Versuche zur Erkennung von Brusttumoren verliefen bisher unbefriedigend (Navarro, G.A.; Profio, A.E.; Contrast in diaphanography of the breast; Med. Phys. 150 (1988) 181-187; Aspegren, K.; Light Scanning Versus Mammography for the Detection of Breast Cancer in Screening and Clinical Practice, Cancer 65 (1990) 1671-77), versprechen aber aufgrund neuester gerätetechnischer Entwicklungen besseren Erfolg (Klingenbeck J.; Laser-Mammography with NIR-Light, Gynäkol.-Geburtsh.-Rundsch. 33 Suppl.1 (1993) 299-300); Benaron D.A.; Optical Imaging reborn with technical advances, Diagnostic Imaging (1994) 69-76).

Neben der Detektion der nicht absorbierten Strahlung kann auch die nach Bestrahlung mit nahinfrarotem Licht emittierte Fluoreszenzstrahlung gewebespezifische Informationen liefern. Diese sogenannte Autofluoreszenz wird genutzt, um atherosklerotisches von normalem Gewebe zu unterscheiden (Henry, P. D. et al., Laser-Induced Autofluorescence of Human Arteries, Circ. Res. 63 (1988) 1053-59).

Das wesentliche Problem bei der Nutzung von nahinfraroter Strahlung ist die außerordentlich starke Streuung des Lichtes, so daß selbst bei unterschiedlichen photophysikalischen Eigenschaften sich ein scharf begrenztes Objekt von seiner Umgebung nur unscharf abzeichnet. Das Problem nimmt mit wachsender Entfernung von der Oberfläche zu und kann als hauptsächlicher limitierender Faktor sowohl bei der Transillumination als auch bei der Detektion von Fluoreszenzstrahlung angesehen werden.

Zur Verbesserung der Differenzierung zwischen normalem
 und erkranktem Gewebe können geeignete Fluoreszenzfarbstoffe beitragen, die sich im erkrankten Gewebe

(insbesondere Tumoren) anreichern und ein spezifisches Absorptions- und Emissionsverhalten besitzen. Die durch Absorption des Farbstoffes bewirkte Änderung des (gestreuten) eingestrahlten Lichtes oder die durch die Anregerstrahlung induzierte Fluoreszenz wird detektiert und liefert die eigentlichen gewebespezifischen Informationen.

Beispiele für die Anwendung von Farbstoffen für die Invivo-Diagnostik beim Menschen sind die Verfolgung im Blut
mit photometrischen Methoden zur Erkennung von
Verteilungsräumen, Blutfluß oder Stoffwechsel- und
Ausscheidungsfunktionen, sowie die Sichtbarmachung
durchsichtiger Strukturen des Auges (Ophthalmologie).

Bevorzugte Farbstoffe für diese Anwendungen sind das
Indocyaningrün und das Fluorescein (Googe, J.M. et al.,
Intraoperative Fluorescein Angiography; Ophthalmology,
100, (1993), 1167-70).

Indocyanin-Grün (Cardiogreen) wird zur Messung von
Leberfunktion, Herzzeit- und Schlagvolumen, sowie von
Organ- und peripherer Durchblutungen verwendet (I. Med.
24(1993)10-27) und als Kontrastmittel zur Tumordetektion
erprobt. Indocyanin-Grün bindet zu 100% an Albumin und
wird in der Leber freigesetzt. Die Fluoreszenzquantenausbeute ist in wäßrigem Milieu gering. Die LD50 (0,84
mmol/kg) ist ausreichend hoch, es können jedoch starke
anaphylaktische Reaktionen hervorgerufen werden.
Indocyanin-Grün ist in Lösung instabil und kann nicht in
salzhaltigen Medien appliziert werden, da es zur
Ausfällung kommt.

Für die Lokalisation und Abbildung von Tumoren wurden bisher die für eine Anwendung in der Photodynamischen Therapie (PDT) konzipierten Photosensibilisatoren (u.a. Hämatoporphyrinderivate, Photophrin II, Benzoporphyrine, Tetraphenylporphyrine, Chlorine, Phthalocyanine)
verwendet (Bonnett R.; New photosensitizers for the
photodynamic therapy of tumours, SPIE Vol. 2078 (1994)).
Die aufgeführten Verbindungen haben den gemeinsamen

Nachteil, daß sie im Wellenlängenbereich von 650 - 1200
nm nur eine mäßige Absorption aufweisen. Die für die PDT
erforderliche Phototoxizität ist für rein diagnostische
Zielstellungen störend. Weitere Schriften zu dieser
Thematik: U.S.-PS 4945239; WO 84/04665, WO 90/10219, DE0S 4136769, DE-PS 2910760.

In der <u>U.S.-PS 4945239</u> werden zahlreiche apparative Anordnungen zur Detektion von Brustkrebs mittels Transillumination beschrieben und als kontrasterhöhende Absorptionsfarbstoffe das bekannte Fluorescein, Fluorescamin und Riboflavin genannt. Diese Farbstoffe haben den gemeinsamen Nachteil, daß sie im sichtbaren Wellenlängenbereich von 400-600 nm, in welchem die Lichtdurchlässigkeit von Gewebe sehr gering ist, absorbieren.

In der <u>DE-OS 4136769</u> ist eine Apparatur zur Fluoreszenzdetektion von mit fluoreszierenden Substanzen angereicherten Gewebebereichen beschrieben. Die Substanzen sind Bacteriochlorophyll und Derivate, sowie Naphthalocyanine. Diese Strukturen zeichnen sich durch Absorptionen im Bereich von 700-800 nm mit Extinktionskoeffizienten von bis zu 70000 l mol⁻¹ cm⁻¹ aus. Die hier aufgeführten Verbindungen besitzen neben den Fluoreszenzeigenschaften die Fähigkeit, durch Bestrahlung Singulettsauerstoff zu generieren und dadurch zytotoxisch zu wirken (Photosensibilatoren für die photodynamische Therapie). Diese photosensibilisierende Wirkung ist für ein reines, wirkungsfreies Diagnostikum in höchstem Maße unerwünscht.

25

30

Darüberhinaus ist die Synthese der Bacteriochlorophyllverbindungen zudem aufwendig und teuer, da Naturprodukte als Ausgangssubstanzen erforderlich sind; die Naphthalocyanine zeichnen sich oft durch eine sehr geringe Photostabilität aus. Die bekannten Verbindungen dieser Klassen sind schlecht wasserlöslich, die Synthese einheitlicher, hydrophiler Derivate ist aufwendig.

Fluoreszenzdetektion von Tumoren unter Verwendung der Photosensibilisatoren Hämatoporphyrin und -derivat (Hp und HpD), Uro- und Copro- und Protoporphyrin und zahlreicher mesosubstituierter Porphyrine, sowie der Farbstoffe Riboflavin, Fluorescein, Acridin-Orange,

Berberinsulfat und von Tetracyclinen. Die oben genannten photophysikalischen und pharmakochemischen Anforderungen werden von den genannten Substanzen nicht erfüllt.

polli et al., Cancer Research 54, 2643-2649 (1994),
beschreiben einen mit einem Cyaninfarbstoff verbundenen
monoklonalen Antikörper, der zum Nachweis eines subkutan
implantierten Tumors verwendet wurde. Der Nachweis tiefer
gelegener pathologischer Prozesse macht allerdings die
Verwendung weiter verbesserter Farbstoffe erforderlich.

Ferner lassen höhere Farbstoffdosierungen die Verwendung
von Antikörpern als Träger aufgrund zu erwartender
Nebenwirkungen als ungeeignet erscheinen.

Cyanin-Farbstoffe und damit verwandte Polymethinfarbstoffe finden auch als Bestandteile photographischer Schichten Verwendung. Solche Farbstoffe benötigen keine Lumineszenzeigenschaften. Cyaninfarbstoffe mit Lumineszenz-(Fluoreszenz-)eigenschaften sind für die Verwendung in der Fluoreszenzmikroskopie und Durchflußzytometry synthetisiert und an Biomoleküle gekoppelt worden, z. B. Verbindungen mit Iodacetylgruppen als

30

spezifische Marker für Sulfhydrylgruppen von Proteinen (Waggoner, A.S. et al.; Cyanine dye Labeling Reagents for Sulfhydryl Groups, Cytometry, 10, (1989), 3-10). Auf diese Weise werden Proteine markiert und isoliert. Weitere Literaturbeispiele: Cytometry 12 (1990) 723-30; Anal. Lett. 25 (1992) 415-28; Bioconjugate Chem. 4 (1993) 105-11.

In der DE-OS 39 12 046 von Waggoner, A.S. wird ein

Verfahren zur Markierung von Biomolekülen mit Cyanin- und verwandten, wie Merocyanin- und Styrylfarbstoffen, die mindestens eine Sulfonat- oder Sulfonsäuregruppierung enthalten, beschrieben. Die erwähnte Schrift betrifft ein ein- sowie zweistufiges Markierungsverfahren in einem wäßrigen Medium, wobei eine kovalente Reaktion zwischen Farbstoff und Amin-, Hydroxy-, Aldehyd- oder Sulfhydryl- gruppe auf Proteinen oder anderen Biomolekülen stattfindet.

DE-OS 3828360 betrifft ein Verfahren zur Markierung von Antitumor-Antikörpern, speziell Melanom- und Kolonkarzinomspezificher Antikörper, mit Fluorescein und Indocyanin-Grün für ophthalmologische Zielstellungen. Die Bindung von Indocyanin-Grün an Biomoleküle ist nicht kovalent (Farbstoff-Antikörperkombination, Mischung).

Die aus dem Stand der Technik bekannten Verfahren zur Invivo-Diagnostik mittels NIR-Strahlung weisen somit eine Reihe von Nachteilen auf, durch welche deren Anwendung in der breiten medizinischen Diagnostik bisher unmöglich war.

Die direkte Verwendung von sichtbarem Licht oder NIR-Strahlung ist auf oberflächennahe Körperbereiche beschränkt, was mit der starken Streuung des eingestrahlten Lichtes zusammenhängt.

Der Zusatz von Farbstoffen zur Verbesserung des
Kontrastes und des Auflösungsvermögens ruft jedoch eine
Reihe weiterer Probleme hervor. Es sind nämlich an diese
Farbstoffe Maßstäbe anzulegen, welche allgemein für
Diagnostika gelten. So dürfen solche Stoffe, da diese
meist in höheren Dosen, auch über einen längeren
Diagnosezeitraum verabfolgt werden, nur eine geringe
Toxizität aufweisen. Ferner müssen diese für die Diagnose
geeigneten Farbstoffe gut wasserlöslich und hinreichend,
d. h. mindestens während der Diagnosedauer, chemisch und
photophysikalisch stabil sein. Auch ist eine Stabilität
bezüglich der Metabolisierung im Organismus anzustreben.

Bisher stehen weder Farbstoffe mit solchen Eigenschaften noch ein geeignetes Verfahren zur In-vivo-Diagnostik mittels NIR-Strahlung zur Verfügung.

Der Erfindung liegt daher die Aufgabe zugrunde, ein
Verfahren zur In-vivo-Diagnostik zu schaffen, welches die
Nachteile des Standes der Technik überwindet.

Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß dadurch gelöst, daß ein Verfahren zur In-vivo-Diagnostik mittels NIR-Strahlung, zur Verfügung gestellt wird, bei dem Verbindungen der allgemeinen Formel I

$B_1-(F-W_n)_m$ (I)

30 worin

l für eine Zahl 0 - 6, n für eine Zahl 0 - 10 und
m für die Zahl 1 - 100 steht,

B eine biologische Erkennungseinheit mit einem Molekulargewicht bis zu 30000, welche sich an bestimmte Zellpopulationen oder spezifisch an

35

Rezeptoren bindet oder sich in Geweben oder Tumoren anreichert oder überwiegend im Blut verbleibt oder ein nicht spezifisch bindendes Makromolekül ist,

5

F einen Farbstoff darstellt, welcher Absorptionsmaxima im Bereich von 650 bis 1200 nm aufweist,

10

W eine hydrophile Gruppe darstellt, welche die Wasserlöslichkeit verbessert, wobei der n-Octanol-Wasser-Verteilungskoeffizient der Verbindung der Formel I kleiner oder gleich 2,0 ist unter der Maßgabe, daß l = 0 ist

15

sowie deren physiologisch verträgliche Salze verwendet werden.

20

Für das erfindungsgemäße Verfahren besonders geeignete Verbindungen der allgemeinen Formel I sind solche, in denen beispielsweise B eine Aminosäure, ein Peptid, CDR (complementarity determining regions), ein Antigen, ein Hapten, ein Enzymsubstrat, ein Enzym-Cofaktor, Biotin, ein Carotinoid, ein Hormon, ein Neurohormon, ein Neurotransmitter, ein Wachstumsfaktor, ein Lymphokin, ein Lectin, ein Toxin, ein Kohlenhydrat, ein Oligosaccharid, ein Polysaccharid, ein Dextran, ein Oligonucleotid oder ein rezeptorenbindendes Arzneimittel ist.

30

25

Für das erfindungsgemäße Verfahren besonders geeignete Verbindungen der allgemeinen Formel I sind ferner solche, in denen beispielsweise F

einen Cyaninfarbstoff der allgemeinen Formel IIa

darstellt,

worin

r die Zahl 0, 1 oder 2 bedeutet, mit der Maßgabe, daß für r=2 die jeweiligen doppelt vorkommenden Fragmente L^6 und L^7 gleich bzw. unterschiedlich sein können,

 L^1 bis L^7 gleich oder unterschiedlich sind und unabhängig voneinander ein Fragment CH oder CR darstellen,

wobei

R ein Halogenatom, eine Hydroxy-, Carboxy-, Acetoxy-, Amino-, Nitro-, Cyano- oder Sulfonsäure-Gruppe oder ein Alkyl-, Alkenyl-, Hydroxyalkyl-, Carboxyalkyl-, Alkoxy-, Alkoxycarbonyl-, Sulfoalkyl, Alkylamino-, Dialkylamino- oder Halogenalkyl-Rest mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, ein Aryl-, Alkylaryl-Hydroxyaryl-, Carboxyaryl-, Sulfoaryl-, Arylamino-, Diarylamino-, Nitroaryl- oder Halogenaryl-Rest mit bis zu 9 Kohlenstoffatomen ist oder wobei R eine Bindung darstellt, welche an einen anderen Rest R bindet und zusammen mit den dazwischen liegenden Resten L1-L7 einen 4- bis 6-gliedrigen Ring bildet oder wobei R an zwei verschiedenen Positionen jeweils eine Bindung darstellt, welche über

ein Fragment -CO- verbunden sind,

15

10

5

20

25

10

15

20

25

R³ bis R¹² gleich oder unterschiedlich sind und unabhängig voneinander ein Wasserstoffatom, ein Rest B oder W mit der oben angegebenen Bedeutung, oder ein Alkyl-Rest oder Alkenyl-Rest mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder ein Aryl- oder Aralkyl-Rest mit bis zu 9 Kohlenstoffatomen ist, wobei der Alkyl-, Alkenyl-, Aryl- oder Aralkylrest gegebenenfalls mit einem Rest W mit der oben angegebenen Bedeutung substituiert ist, oder wobei an jeweils zwei einander benachbarten Resten R³ bis R¹⁰ unter Berücksichtigung der dazwischenliegenden C-Atome 5- bis 6-gliedrige Ringe anneliert sind, welche gesättigt, ungesättigt oder aromatisch sind und gegebenenfalls einen Rest R mit der oben angegebenen Bedeutung tragen,

X und Y gleich oder unterschiedlich sind und unabhängig voneinander ein O, S, Se oder Te bedeuten oder ein Fragment $-C(CH_3)_2-$, -CH=CH-oder $-CR^{13}R^{14}-$ darstellen,

wobei R¹³ und R¹⁴ unabhängig voneinander ein Wasserstoffatom, ein Rest B oder W mit der oben angegebenen Bedeutung oder ein Alkyl-Rest oder ein Alkenyl-Rest mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder ein Aryl- oder Aralkyl-Rest mit bis zu 9 Kohlenstoffatomen ist,

wobei der Alkyl-, Alkenyl-, Aryl- oder Aralkylrest gegebenenfalls mit einem Rest W mit der oben angegebenen Bedeutung substituiert ist.

einen Squarain-Farbstoff der allgemeinen Formel II b

35

$$R^4$$
 R^5
 R^6
 R^{11}
 $CH:CH$
 C

darstellt

worin

5

s und t unabhängig voneinander für die Ziffern 0 oder 1 stehen, mit der Maßgabe, daß s und t nicht gleichzeitig 1 bedeuten,

10

 \mathbb{R}^3 bis \mathbb{R}^{12} , x und y die oben angegebene Bedeutung haben

einen Styryl-Farbstoff der allgemeinen Formel II c

15

20

darstellt,

worin

r, L^1 bis L^6 , R^3 bis R^{11} und X die oben angegebene Bedeutung haben,

oder einen Merocyanin-Farbstoff der allgemeinen Formel II d

darstellt,

10 worin

5

r, L¹ bis L⁶, R³ bis R⁸, R¹¹ und X die oben angegebene Bedeutung haben und G ein Sauerstoff- oder Schwefelatom darstellt.

Für das erfindungsgemäße Verfahren besonders geeignete Verbindungen der allgemeinen Formel I sind solche, in denen W eine Carboxy- oder Sulfonsäure-Gruppe oder eine Carboxyalkyl-Gruppe oder eine Alkoxycarbonyl-Gruppe oder eine Alkoxyoxoalkyl-Gruppe mit bis zu 12 Kohlenstoffatomen ist,

einen Rest der allgemeinen Formeln III

$$-(CH2)a-O-Z oder (-CH2-CH2-O)a-Z (III)$$

25

bedeutet,

worin

a für die Zahl 0 bis 6 steht Z ein Wasserstoffatom oder ein Alkylrest mit 3 bis 6 C-Atomen, welcher 2 bis n-1 Hydroxygruppen aufweist, wobei n die Anzahl der C-Atome ist oder

10

ein mit 2 bis 4 Hydroxygruppen substituierter
Aryl- oder Aralkylrest mit 6 bis 10 C-Atomen oder
ein mit 1 bis 3 Carboxygruppen substituierter
Alkylrest mit 1 bis 6 C-Atomen oder ein mit 1 bis
3 Carboxylgruppen substituierter Arylrest mit 6
bis 9 C-Atomen oder ein mit 1 bis 3
Carboxygruppen substituierter Aralkylrest oder
ein Nitroaryl bzw. ein Nitroaralkylrest mit 6 bis
15 C-Atomen oder ein Sulfoalkylrest mit 2 bis 4
C-Atomen bedeutet,

oder einen Rest der allgemeinen Formeln III a oder III b

$$-\overset{\circ}{\text{C}} - \overset{\circ}{\text{CH}_2} \qquad \overset{\circ}{\text{COOH}} \qquad \overset{\circ}{\text{COOH}}$$

darstellt

20

oder einen Rest der allgemeinen Formel III c

$$-(CH_2)_{o}-(CO)_{p}-NR^{1}-(CH_2)_{s}-(NH-CO)_{q}-R^{2}$$
 (III c)

25 bedeutet,

worin

o und s unabhängig voneinander für die Zahlen 0, 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 stehen,

p und q unabhängig voneinander 0 oder 1 bedeuten,

 \mathbb{R}^1 und \mathbb{R}^2 unabhängig voneinander für einen Rest Z mit der oben angegebenen Bedeutung mit

Ausnahme der Substituenten der allgemeinen Formeln III a und III b stehen oder unabhängig voneinander für einen Rest der allgemeinen Formeln III d oder III e

5

10

stehen, unter der Maßgabe, daß p und q = 1 sind,

oder ein Rest der allgemeinen Formel III c mit der oben angegebenen Bedeutung ist.

15

20

Die für das erfindungsgemäße Verfahren verwendeten Verbindungen zeichnen sich dadurch aus, daß sie im Wellenlängenbereich von 650 bis 1200 nm absorbieren und fluoreszieren, Absorptionskoeffizienten von ca. 100 000 l mol⁻¹ cm⁻¹ und höher und, soweit Fluoreszenz erwünscht ist, Fluoreszenzquantenausbeuten größer 5%, eine ausreichende Wasserlöslichkeit, Verträglichkeit und Invitro- und In-vivo- sowie Photostabilität besitzen. Sie werden in möglichst kurzer Zeit möglichst vollständig wieder ausgeschieden. Die erfindungsgemäß verwendeten Verbindungen sind leicht synthetisch und preisgünstig in möglichst wenigen Reaktionsstufen aus käuflich erhältlichen Ausgangsmaterialien zugänglich.

30

25

Erfindungsgemäß wird den Geweben bei der Durchführung des Verfahrens zur In-vivo-Diagnostik eine oder mehrere der

10

15

20

Substanzen gemäß der allgemeinen Formel I z. B. durch intravenöse Injektion zugeführt und Licht aus dem sichtbaren bis nahinfraroten Bereich von 650 bis 1200 nm eingestrahlt. Die nicht absorbierte Strahlung und die Fluoreszenzstrahlung wird einzeln oder beide gleichzeitig oder beide gegeneinander zeitverzögert registriert. Aus den erhaltenen Daten wird ein synthetisches Bild erzeugt.

Die Aufnahme von Fluoreszenzbildern kann nach unterschiedlichen Methoden erfolgen. Bevorzugt sind die Methoden, bei denen das Gewebe großflächig bestrahlt und die Fluoreszenz-Information örtlich aufgelöst durch Aufnahme mit einer CCD-Kamera dargestellt wird oder die abzubildenden Gewebeareale mit einem in einen optischen Lichtleiter eingebündelten Lichtstrahl abgetastet und die erhaltenen Signale rechnerisch in ein Bild umgesetzt werden. Das Licht wird schmalbandig im Bereich der Absorptionsmaxima bzw. Fluoreszenzanregungswellenlängen der erfindungsgemäßen Verbindungen eingestrahlt. Die nicht absorbierte Strahlung kann ebenfalls in der beschriebenen Weise detektiert und die erhaltenen Signale verarbeitet werden.

Einstrahl- und Beobachtungswinkel sind nach den anatomischen Gegebenheiten und dem optimalen Kontrast von Fall
zu Fall wählbar. Durch Subtraktion der Bilder vor und
nach der Farbstoffgabe ist die Empfindlichkeit der
Methode weiter zu verbessern. Durch Auswertung des
Zeitverlaufs der farbstoffbedingten Veränderungen können
für die Diagnostik nützliche Zusatzinformationen gewonnen
werden.

Die meßtechnischen Verfahren sind dem Fachmann geläufig.

Dem Fachmann ist ferner bekannt, welche apparativen

Parameter zu wählen sind, um bei vorgegebener Absorptions

bzw. Fluoreszenzwellenlänge der erfindungsgemäße

verwendeten Farbstoffe der allgemeinen Formel I, optimale Aufzeichnungs- und Auswertungsbedingungen zu erzielen.

Die im erfindungsgemäßen Verfahren verwendeten Verbindungen der allgemeinen Formel I decken durch die variable
strukturelle Natur des Farbstoffsystems F einen weiten
Anregungs- und Emissionswellenlängenbereich ab. Es
besteht die Möglichkeit, Produkte mit Anregungswellenlängen zu erhalten, die einer besonderen Anregungsquelle,
z. B. einem Diodenlaser, entsprechen und somit an eine
vorgegebene Meßapparatur bzw. gerätetechnische Komponente
angepaßt sind.

Mittels der beschriebenen Techniken lassen sich selbst
kleine Objekte von wenigen mm³ Volumen in tieferen
Schichten der Gewebe oder in nicht transparenten Körperflüssigkeiten orten. Es bleibt aufgrund der Lichtstreuung
und der damit verbundenen begrenzten Auflösung schwierig,
die genaue Form und Größe der Objekte zu bestimmen, was
für einige wichtige diagnostische Fragestellungen auch
nicht erforderlich ist.

Überraschenderweise ergab eine nach Applikation eines Cyaninfarbstoffes durchgeführte Fluoreszenzlichtaufnahme einer Nacktmaus mit einer CCD-Kamera eine Fluoreszenzintensität, die um das tausendfache höher war, als bei einem entsprechend dosierten Porphyrin.

Das beschriebene Verfahren unter Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen eignet sich besonders zur bildlichen Darstellung von nicht pathologisch verändertem Gewebe, systemischen Erkrankungen, Tumoren, Blutgefäßen, artherosklerotischen Plaques und der Perfusion und Diffusion.

30

Die erfindungsgemäß verwendeten Verbindungen werden auf unterschiedliche Weise in das Gewebe eingebracht. Besonders bevorzugt ist die intravenöse Gabe der Farbstoffe.

5

10

15

20

Die Dosierung kann entsprechend dem Zweck der Anwendung sehr unterschiedlich sein. Ziel ist eine erkennbare Farbstoffkonzentration im zu diagnostizierenden Gewebebereich, wozu meist eine Konzentration von 1-100 μ g/ml im Gewebe oder in Körperflüssigkeiten ausreichend ist. Dieses Ziel wir bei direkter Injektion in kleine Körperhöhlen oder kleine Blut- oder Lymphgefäße im allgemeinen durch Verabreichung von 0,1-100 mg des betreffenden Farbstoffes enthalten in 0,1 bis 10 ml Trägerflüssigkeit erreicht. Bevorzugt sind in diesem Falle 1 bis 10 mg Farbstoff. Zur Anfärbung der Blutgefäße oder zur Erkennung spezieller Gewebe oder Strukturen nach intravenöser Injektion sind meist höhere Dosierungen (größer gleich 100 mg) erforderlich. Die obere Grenze der Dosierung ist nur durch die Verträglichkeit der jeweiligen Substanzen und Zubereitungen gegeben.

Die Erfindung betrifft somit die Verwendung von Verbindungen des Typs B_1 - $(F-W_n)_m$, bei denen F ein Farbstoff aus der Klasse der Polymethinfarbstoffe, 25 insbesondere Cyaninfarbstoffe, darstellt. Es können jedoch auch Merocyanin-, Styryl-, Oxonolfarbstoffe und Squariliumfarbstoffe verwendet werden. W bedeutet ein Strukturelement, das maßgeblich zur Hydrophilie des Gesamtmoleküls beiträgt. Besonders bevorzugt sind 30 Verbindungen, bei welchen 1 für die Zahl 0 steht und deren n-Octanol/Wasser-Verteilungskoeffizient kleiner 2 ist (n-Octanol/0,01 M TRIS-Puffer mit 0,9 % Kochsalz, auf pH 7,4 eingestellt, beide Phasen gegeneinander 35 gesättigt).

10

Eine biologische Erkennungseinheit B ist beispielsweise eine Aminosäure, ein Peptid, ein CDR (complementarity determining regions), ein Antigen, ein Hapten, ein Enzymsubstrat, ein Enzym-Cofaktor, Biotin, ein Carbotinoid, ein Hormone, ein Neurohormon, ein Neurotransmitter, ein Wachstumsfaktor, ein Lymphokin, ein Lectin, ein Toxin, ein Kohlenhydrat, ein Oligosaccharid, ein Polysaccharid, ein Dextran, ein gegenüber Nukleasen stabilisiertes Oligonukleotid oder ein rezeptorbindendes Arzneimittel.

Verbindungen aus den vorgenannten Gruppen können beispielsweise Oxytocine, Vasopressine, Angiotensine, melanocyten-stimulierende Hormone, Somatostatine, tyrotropin-freisetzende Hormone, gonadotropin-15 freisetzende Hormone, Testosterone, Estradiole, Progesterone, Cortisole, Aldosterone, Vitamin D, Gastrine, Secretine, Somatropine, Insuline, Glucagone, Calcitonine, wachstumshormone-freisetzende Hormone, Prolactine, Enkephaline, Dopamine, Norepinephrine, 20 Serotonine, Epinephrine, Interleukine, Angiogenine, Thymopoietine, Erythropoietine, Fibrinogene, Angiotensinogene, Mecamylamin, Ranitidin, Cimetidin, Lovastatine, Isoproterenol-Derivate oder Transferrin 25 sein.

Durch Wahl der biologischen Erkennungseinheit ermöglichen diese Substanzen eine Anreicherung in bestimmten Teilen des Körpers aufgrund verschiedener Mechanismen. Diese Mechanismen beinhalten eine Bindung an extrazelluläre Strukturen, die Anreicherung durch unterschiedliche biologische Transportsysteme, die Erkennung von Zelloberflächen oder die Erkennung intrazellulärer Komponenten.

35

Erfindungsgemäß zu verwenden sind ferner Verbindungen, bei denen B ein nicht spezifisch bindendes Makromolekül ist, wie z. B. Polylysin, Polyethylenglykol, Methoxypolyethylenglycol, Polyvinylalkohol, Dextran, Carboxydextran oder eine kaskadenpolymerartige Struktur an F kovalent gebunden ist.

In den erfindungsgemäß verwendeten Verbindungen der allgemeinen Formel I bedeutet Alkyl-, Aryl- oder

Aralkylrest mit Hydroxygruppen beispielsweise 2Hydroxyethyl-, 2-Hydroxypropyl-, 3-Hydroxypropyl-, 4Hydroxybutyl-, 2,3-Dihydroxypropyl-, 1,3-Dihydroxyprop-2yl-, Tris-(Hydroxymethyl)-methyl-, 1,3,4-Trihydroxybut-2yl-Glucosyl-, 4-(1,2-Dihydroxyethyl)phenyl- oder 2,4-,

2,5-, 3,5- oder 3,4-Dihydroxyphenyl-Reste.

Ein Alkyl-, Aryl- oder Aralkylrest mit 1 - 3 Carboxygruppen kann beispielsweise ein Carboxymethyl-, Carboxyethyl-, Carboxypropyl-, Carboxybutyl-, 1,2-

- Dicarboxyethyl-, 1,3-Dicarboxypropyl-, 3,5Dicarboxyphenyl-, 3,4-Dicarboxyphenyl-, 2,4Dicarboxyphenyl oder 4-(1,2-Dicarboxyehtyl)-phenyl-Rest sein.
- Unter einem Sulfoalkylrest ist bevorzugt ein 2-Sulfoethyl-, 3-Sulfopropyl- und ein 4-Sulfobutylrest zu verstehen.
- Besonders bevorzugt sind Verbindungen, bei denen W die Positition von R^4 bzw. R^8 , R^6 bzw. R^{10} sowie R^{11} oder R^{12} einnimmt, als auch doppelt an den Positionen R^3/R^5 bzw. R^7/R^9 vorhanden ist.
- Die erfindungsgemäß verwendeten Farbstoffe absorbieren im Spektralbereich von 650 nm bis 1200 nm. Die Absorptionskoeffizienten der Verbindungen sind ca. 100000

l mol⁻¹ cm⁻¹ und größer bezogen auf ein Farbstoffmolekül. Die Fluoreszenzquantenausbeuten sind größer als 5% bei Farbstoffen, die für die Fluoreszenzbildgebung verwendet werden.

5

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Cyaninfarbstoffe der allgemeinen Formel V.

$$R^{21}$$
 R^{20}
 R^{20}
 R^{20}
 R^{20}
 R^{20}
 R^{24}
 R^{25}
 R^{25}
 R^{22}
 R^{23}
 R^{28}
 R^{28}
 R^{29}
 R^{29}
 R^{27}
 R^{27}
 R^{26}
 R^{20}

10

wobei

Q ein Fragment

oder OR³¹

15

ist,

wobei R³⁰ für ein Wasserstoffatom, eine Hydroxygruppe, eine Carboxygruppe, einen Alkoxyrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder ein Chloratom steht, b eine ganze Zahl 2 oder 3 bedeutet, R³¹ für ein Wasserstoffatom oder einen Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen steht,

20

X und Y unabhängig voneinander für ein Fragment -O-, -S-, -CH=CH- oder -C(CH₂R³²)(CH₂R³³)- stehen,

R²⁰ bis R²⁹, R³² und R³³ unabhängig voneinander für ein Wasserstoffatom, eine Hydroxygruppe, einen Carboxy-, einen Sulfonsäure-Rest oder einen Carboxyalkyl-, Alkoxycarbonyl oder Alkoxyoxoalkyl-Rest mit bis zu 10 C-Atomen oder ein Sulfoalkylrest mit bis zu 4 C-Atomen

oder für ein nicht spezifisch bindendes Makromolekül oder für einen Rest der allgemeinen Formel VI

$$-(0)_{v}-(CH_{2})_{o}-CO-NR^{34}-(CH_{2})_{s}-(NH-CO)_{q}-R^{35}$$
(VI)

steht,

15

20

25

30

5

10

mit der Maßgabe, daß bei der Bedeutung von X und Y gleich O, S, -CH=CH- oder -C(CH₃)₂₋ mindestens einer der Reste R²⁰ bis R²⁹ einem nicht spezifisch bindenden Makromolekül oder der allgemeinen Formel VI entspricht,

wobei

o und s gleich 0 sind oder unabhängig voneinander für eine ganze Zahl von 1 bis 6 stehen, q und v unabhängig voneinander für 0 oder 1

stehen,

R³⁴ ein Wasserstoffatom oder einen Methylrest darstellt,

R35 ein Alkylrest mit 3 bis 6 C-Atomen, welcher 2 bis n-1 Hydroxygruppen aufweist, wobei n die Anzahl der C-Atome ist, oder ein mit 1 bis 3 Carboxygruppen substituierter Alkylrest mit 1 bis 6 C-Atomen, Arylrest mit 6 bis 9 C-Atomen oder Arylalkylrest mit 7 bis 15 C-Atomen, oder ein Rest der allgemeinen Formel IIId oder IIIe

ist,

unter der Maßgabe, daß q für 1 steht,

oder ein nicht spezifisch bindendes Makromolekül bedeutet,

R²⁰ und R²¹, R²¹ und R²², R²² und R²³, R²⁴ und R²⁵, R²⁵ und R²⁶, R²⁶ und R²⁷ zusammen mit den zwischen ihnen liegenden Kohlenstoffatomen einen 5- oder 6-gliedrigen aromatischen oder gesättigten annelierten Ring bilden, sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

- In den erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel V haben die Alkyl-, Aryl- oder Aralkylreste mit Hydroxy- oder Carboxygruppen die zuvor als bevorzugt erwähnten Bedeutungen.
- 20 Besonders bevorzugte Cyaninfarbstoffe sind

5-[2-[(1,2-Dicarboxyethyl)amino]-2-oxoethyl]-2-[7-[5[2-(1,2-dicarboxyethyl)amino]-2-oxoethyl]-1,3dihydro-3,3-dimethyl-1-(4-sulfobutyl)-2H-indol-2yliden]-1,3,5-heptatrienyl]-3,3-dimethyl-1-(4sulfobutyl)-3H-indolium, inneres Salz,
Monokaliumsalz,

2-[7-[5-[2-[(11-Carboxy-2-oxo-1,4,7,10-tetraaza-4,7,10-tri(carboxymethyl)-1-undecyl)amino]-2oxoethyl]-1,3-dihydro-3,3-dimethyl-1-ethyl-2H-indol-

2-yliden]-1,3,5-heptatrienyl]-3,3-dimethyl-1-(4-sulfobutyl)-3H-indolium, inneres Salz,

2-[7-[1,3-Dihydro-3,3-dimethyl-5-[2-[(Methoxypolyoxy-ethylen)-amino]-2-oxoethyl]-1-(4-sulfobutyl)-2H-indol-2-yliden]-1,3,5-heptatrienyl]-3,3-dimethyl-5-[2-[(methoxypolyoxyethylen)amino]-2-oxoethyl]-1-(4-sulfobutyl)-3H-indolium, Natriumsalz,

- 2-[7-[1,3-Dihydro-3,3-dimethyl-1-(4-sulfobutyl)-2Hindol-2-yliden]-1,3,5-heptatrienyl]-3,3-dimethyl-5(Methoxypolyoxyethylen)aminocarbonyl-1-(4sulfobutyl)-3H-indolium, Natriumsalz,
- 3-(3-Carboxypropyl)-2-[7-[3-(3-carboxypropyl)-1,3-dihydro-3-methyl-1-(4-sulfobutyl)-2H-indol-2-yliden]-1,3,5-heptatrienyl]-3-methyl-1-(4-sulfobutyl)-3H-indolium, Natriumsalz,
- 2-[[3-[[3-(3-Carboxypropyl)-1,3-dihydro-3-methyl-1-(4-sulfobutyl)2H-indol-2-yliden]methyl]2-hydroxy-4-oxo-2-cyclobuten-1-yliden]methyl]-1,1-dimethyl-3-ethyl-1H-benz(e)indolium, inneres Salz,
- 2-[7-[1,3-Dihydro-5-[2-[(2,3-dihydroxypropyl)amino]-2-oxoethyl]-3,3-dimethyl-1-(4-sulfobutyl)-2H-indol-2-yliden]-1,3,5-heptatrienyl]-5-[2-[(2,3-dihydroxypropyl)amino]-2-oxoethyl]-3,3-dimethyl-1-(4-sulfobutyl)-3H-indolium, Natriumsalz
- Eine wesentliche Eigenschaft der erfindungsgemäßen Verbindungen und der erfindungsgemäß verwendeten Verbindungen besteht darin, daß sie eine durch einen n-Octanol/Wasser-Verteilungskoeffizienten von kleiner 2,0 gekennzeichnete Hydrophilie besitzen (Verteilungskoeffizient n-Octanol / 0,01 M TRIS-Puffer mit 0,9 % Kochsalz,

20

25

auf pH 7,4 eingestellt, beide Phasen gegeneinander gesättigt). Die Verbindungen besitzen keine ausgeprägten, für ein reines Diagnostikum unerwünschten photosensibilisierenden bzw. phototoxischen Eigenschaften. Sie sind weiterhin gut verträglich und werden ausgeschieden.

Durch diese Eigenschaft grenzen sich die Verbindungen von den bisher bekannten, für die In-vivo-Diagnostik vorgeschlagenen oder verwendeten Farbstoffen ab. Die Fluoreszenzquantenausbeuten, die besonders bei Cyaninfarbstoffen in wäßrigen Medien durch Aggregation drastisch absinken, sind vergleichbar mit den in apolaren Lösungsmitteln gemessenen, da durch die erhöhte Wasserlöslichkeit und den Raumanspruch der hydrophilen Gruppen eine Aggregat- und Micellenbildung unterdrückt wird.

Die Proteinaffinität einer Gruppe der bevorzugten Verbindungen ist gering, das pharmakokinetische Verhalten entspricht in etwa dem von beispielsweise Insulin oder Saccharose.

Überraschenderweise zeigte sich, daß auch bei diesen Verbindungen trotz des einfachen Molekülaufbaus eine diagnostisch ausreichende Anreichung in bestimmten Strukturen im Organismus, z.B. auch in Tumoren erfolgt und nach Gleichverteilung des Farbstoffes im Organismus die Elimination aus den Tumorbereichen im Vergleich zum umliegenden Gewebe verzögert stattfindet.

Die Verträglichkeit der Substanzen ist sehr hoch. Besonders bevorzugt sind Substanzen mit LD_{50} -Werten größer 0,5 mmol/kg Körpergewicht bezogen auf ein einzelnes Farbstoffmolekül.

35

20

25

30

35

Die erfindungsgemäßen und erfindungsgemäß verwendeten Verbindungen zeichnen sich durch eine hohe In-vitro- und In-vivo-, sowie Photostabilität aus. Bei Stehenlassen einer wäßrigen Lösung in tagesbelichteten Räumen sind bei den besonders bevorzugten Verbindungen nach 2 Tagen 98 % und nach 12 Tagen 70 % unverändert.

Die beschriebenen photophysikalischen und pharmakokinetischen Eigenschaften der erfindungsgemäßen und
erfindungsgemäß verwendeten Verbindungen unterscheiden
sich auch von denen des einzigen zur Anwendung am
Patienten zugelassenen Cyaninfarbstoffes, dem IndocyaninGrün (Cardiogreen).

Weiterer Gegenstand der Erfindung sind Verbindungen der allgemeinen Formel I, in denen die 1-Werte von B größer oder gleich 1, vorzugsweise 1 oder 2 sind.

Es ist die Synthese von Cyaninfarbstoffen möglich, die bei Wellenlängen von 650 bis 1200 nm mit hohen Extinktionskoeffizienten absorbieren und in hoher Effizienz fluoreszieren. Die Synthese der erfindungsgemäßen und erfindungsgemäß verwendeten Cyaninfarbstoffe erfolgt überwiegend in Anlehnung an literaturbekannte Methoden, beispielsweise F.M. Hamer in The Cyanine Dyes and Related Compounds, John Wiley and Sons, New York, 1964; Cytometry. 10 (1989) 3-10; 11 (1990) 418-430; 12 (1990) 723-30; Bioconjugate Chem. 4 (1993) 105-11, Anal. Biochem. 217 (1994) 197-204; Tetrahedron 45 (1989) 4845-66, European Patent Appl. 0 591 820 Al.

Die Darstellung der erfindungsgemäß verwendeten Farbstoff-Biomolekül-Addukte der allgemeinen Formel I erfolgt durch Umsetzung einer nach bekannten, oben zitierten Methoden dargestellten Verbindung F-Wn mit einer biologischen Erkennungseinheit B.

20

Dazu muß die Verbindung F-Wn mindestens eine, vorzugsweise genau eine Gruppierung enthalten, die gegenüber einer Amin-, Hydroxy-, Aldehyd- oder Sulfhydrylgruppe auf den biologischen Erkennungseinheiten kovalent reaktiv ist. Solche Gruppierungen sind literaturbekannt und u. a. in DE-OS 39 12 046 beschrieben.

Besonders bevorzugt sind die Gruppierungen Isothiocyanat,
Isocyanat und Hydroxysuccinimidester bzw. Hydroxysulfosuccinimidester, die gegenüber Aminofunktionen reaktiv
sind und eine Thioharnstoff-, Harnstoff- und Amidbrücke
bilden, sowie die Gruppierungen Halogenacetyl und
Bernsteinsäureimid, die gegenüber Sulfhydrylgruppen
reaktiv sind und eine Thioetherbrücke gebildet wird.

Weiterhin können Carboxygruppen mit Alkoholfunktionen unter Verwendung geigneter Aktivierungsreagenzien (z.B. DCC) Esterverknüpfungen oder Etherstrukturen bilden, sowie Aldehydfunktionen mit Hydrazinen zu Iminstrukturen führen.

Die erwähnten reaktiven Gruppierungen werden an die erfindungsgemäßen oder erfindungsgemäß verwendeten Farbstoffe der allgemeinen Formel I oder an deren synthetische Vorläufer angefügt oder vorhandene Funktionalitäten in die Reaktivgruppierungen überführt.

Die Reaktivgruppierungen können direkt am Farbstoffsystem oder über sogenannte Linkerstrukturen (z. B. Alkylketten, Aralkylstrukturen) gebunden sein.

Die Umsetzung von F-Wn mit den biologischen Erkennungseinheiten B erfolgt vorzugsweise in DMF oder wäßrigem Medium oder DMF/Wassergemischen bei pH-Werten von 7,4 bis 10. Das molare Verhältnis zwischen Farbstoff- und

Biomolekül (Beladungsgrad) wird absorptionsspektroskopisch bestimmt. Nicht gebundene Bestandteile werden chromatographisch oder durch Filtration abgetrennt.

In gleicher Weise lassen sich Makromoleküle, welche die geeigneten Funktionalitäten besitzen, an die Farbstoffe koppeln.

Die Substanzen können sehr unterschiedliche Eigenschaften haben. Das Molekulargewicht kann zwischen wenigen Hundert bis größer als 100000 betragen. Die Substanzen können neutral oder elektrisch geladen sein. Bevorzugt sind Salze saurer Farbstoffe mit physiologisch verträglichen Basen, wie Natrium, Methylglutamin, Lysin oder Salze mit Lithium, Calcium, Magnesium, Gadolinium als Kationen.

Die erhaltenen Farbstoff-Biomoleküladdukte erfüllen die oben beschriebenen photophysikalischen, toxikologischen, chemischen und wirtschaftlichen Anforderungen in hervorragender Weise.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung von Cyaninfarbstoffen der allgemeinen Formel V zur In-vivo-Diagnostik mittels NIR-Strahlung, entsprechend der Verwendung der Verbindungen nach der allgemeinen Formel I.

Ein Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind ferner auch diagnostische Mittel, welche Verbindungen der allgemeinen Formel V oder I enthalten.

Diese Mittel werden nach den dem Fachmann gekannten Methoden hergestellt, ggf. unter Verwendung üblicher Hilf- und/oder Trägerstoffe sowie Verdünnungsmittel und dergleichen. Dazu gehören physiologisch verträgliche Elektrolyte, Puffer, Detergenzien und Substanzen zur

20

25

30

15

Anpassung der Osmolalität sowie zur Verbesserung der Stabilität und Löslichkeit, wie beispielsweise Cyclodextrine. Durch die in der Pharmazie gebräuchlichen Maßnahmen ist für die Sterilität der Zubereitungen bei der Herstellung und insbesondere vor der Applikation zu sorgen.

Die nachfolgenden Beispiele erläutern die Erfindung.

10 Beispiel 1:

Darstellung von

inneres Salz, Monokaliumsalz

5-[2-[(1,2-Dicarboxyethyl)amino]-2-oxoethyl]-2-[7-[5-[2-(1,2-dicarboxyethyl)amino]-2-oxoethyl]-1,3-dihydro-3,3-dimethyl-1-(4-sulfobutyl)-2H-indol-2-yliden]-1,3,5-heptatrienyl]-3,3-dimethyl-1-(4-sulfobutyl)-3H-indolium,

Aus 5-Carboxymethyl-2-[7-[5-carboxymethyl-1,3-dihydro-3,3-dimethyl-1-(4-sulfobutyl)-2H-indol-2-yliden]-1,3,5-heptatrienyl]-3,3-dimethyl-1-(4-sulfobutyl)-3H-indolium, inneres Salz, Monokaliumsalz wird nach bekannten Verfahren der Di-N-Hydroxysuccinimid-Ester dargestellt (Cytometry 11 (1990) 418-430).

Zu einer Lösung von 0,5 g (0,51 mmol) des Disuccinimidylesters in 5 ml DMF werden 0,16 g (1,22 mmol) Asparaginsäure in 1 ml DMF gegeben. Das Reaktionsgemisch wird 48 h bei Raumtemp. gerührt und das Produkt durch Zugabe von Ether ausgefällt. Reinigung an RP-18 (LiChroprep, 15-25μ, H₂O:MeOH 99:1 bis 1:1) und anschließende Gefriertrocknung, sowie 24 stdg. Trocknung bei 50°C/0,01 mbar ergibt 0,27 g (51%) Produkt.

Analyse:

35 Ber.: C 54,43 H 5,54 N 5,40 O 24,68 S 6,18 K 3,77 Gef.: C 54,04 H 5,81 N 5,22 S 6,13 K 3,85

Beispiel 2:

Darstellung von

5 2-[7-[5-[2-[(11-Carboxy-2-oxo-1,4,7,10-tetraaza-4,7,10tri(carboxymethyl)-1-undecyl)amino]-2-oxoethyl]-1,3dihydro-3,3-dimethyl-1-ethyl-2H-indol-2-yliden]-1,3,5heptatrienyl]-3,3-dimethyl-1-(4-sulfobutyl)-3H-indolium,
inneres Salz.

10

15

20

25

Zu einer Lösung von 0,5 g (0,73 mmol) 2-[7-[5-(Carboxymethyl)-1,3-dihydro-3,3-dimethyl-1-ethyl-2Hindol-2-yliden]-1,3,5-hepta-trienyl]-3,3-dimethyl-1-(4sulfobutyl)-3H-indolium-N-succinimidylester, inneres Salz(Cytometry 11 (1990) 418-430) in 5 ml Methanol werden 43 mg (0,65 mmol) 85-proz. Hydrazin-hydrat in 1 ml

Methanol langsam bei -10 °C zugetropft und 2 h bei dieser Temp. gerührt. Die Reaktionslösung wird unter Vakkuum auf ca. 3 ml eingedampt, mit 1 ml Isopropanol versetzt und über Nacht bei -20°C aufbewahrt. Die ausgefallenen Kristalle werden abgesaugt und an der Ölpumpe getrocknet. Man erhält 0,27 g (61%) Tricarbocyanincarbonsäurehydra-

zid.

Zu einer Lösung von 0,21 g (0,51 mmol) Diethylentriaminpentaessigsäuremonoethylestermonoanhydrid in 20 ml DMF
und 0,2 ml Triethylamin werden unter Rühren 0,27 g (0,45
mmol)des Hydrazids gegeben, das Gemisch wird 48 h bei
Raumtemp. gerührt. Nach Filtration wird das Lösungsmittel
bei 0,2 mbar verdampft, der Rückstand mit CH₂Cl₂

verrührt, abfiltriert und im Hochvakuum getrocknet. Das erhaltene Produkt wird in 5 ml 3M wäßriger NaOH 4 h bei Raumtemp. gerührt, dann wird mit halbkonz. HCl auf pH 2,0 eingestellt, 1 ml Isopropanol zugefügt und die nach 18-stdg. Stehen bei 4°C erhaltenen Kristalle abgesaugt und im Hochvakuum 24 h bei 60 °C getrocknet, Ausbeute 0,23 g

(52%) als dunkles, rot schimmerndes Granulat.

Analyse: Ber.: C 59,32 H 6,60 N 9,88 O 20,96 S 3,23

Gef.: C 54,15 H 6,70 N 9,50 S 3,19

5

Beispiel 3:

Darstellung von

2-[7-[1,3-Dihydro-3,3-dimethyl-5-[2-[(Methoxypolyoxyethylen)-amino]-2-oxoethyl]-1-(4-sulfobutyl)-2H-indol2-yliden]-1,3,5-heptatrienyl]-3,3-dimethyl-5-[2[(Methoxypolyoxyethylen)amino]-2-oxoethyl]-1-(4sulfobutyl)-3H-indolium, Natriumsalz

- Zu einer Lösung von 800 mg Methoxypolyoxyethylenamin (ca. 0,16 mmol; mittlere Molmasse ca. 5000) in 10 ml CH₂Cl₂ gibt man eine Lösung von 0,08 mmol des N,N-Disuccinimidyltesters aus Beispiel 1 in 1 ml DMF und läßt 24 h bei Raumtemperatur rühren. Der nach Zugabe von Ether ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und chromatographisch gereinigt (Sephadex G50 medium, H₂O als Eluens), Ausbeute ca. 58% als grünblaues Pulver nach Gefriertrocknung und Trocknung über P₂O₅.
- mittlere Molmasse ber.: 10771, gef.: 10820

Beispiel 4:

- 2-[7-[1,3-Dihydro-3,3-dimethyl-1-(4-sulfobutyl)-2H-indol2-yliden]-1,3,5-heptatrienyl]-3,3-dimethyl-5-(methoxypolyoxyethylen)aminocarbonyl-1-(4-sulfobutyl)-3Hindolium, Natriumsalz
- 35 0,41 g (0,5 mmol) 2-[7[1,3-Dihydro-3,3-dimethyl-1-(4-sulfobutyl)-2H-indol-2-yliden]-1,3,5-

hepatrienyl]-3,3-dimethyl-5-carboxy-1-(4-sulfobutyl)-3H-indolium-N-succinimidyl ester, Natriumsalz wird zusammen mit 2,3 g Methoxypolyoxyethylenamin (0,46 mmol; mittlere Molmasse 5000) 18 h in 70 ml CH₂Cl₂ bei Raumtemperatur unter Argon gerührt, das Lösungsmittel im Vakuum auf die Hälfte eingeengt und das Produkt wie in Beispiel 3 beschrieben isoliert. Man erhält 2,1 g Produkt als grünblaues Pulver.

nittlere Molmasse ber.: 5701, gef.: 5795

Beispiel 5:

Darstellung von

3-(3-Carboxypropyl)-2-[7-[3-(3-carboxypropyl)-1,3-dihydro-3-methyl-1-(4-sulfobutyl)-2H-indol-2-yliden]
1,3,5-heptatrienyl]-3-methyl-1-(4-sulfobutyl)-3H-indolium, Natriumsalz.

6,5 g (50 mmol) Phenylhydrazin-hydrochlorid und 8,7 g (55 mmol) 5-Methyl-6-Oxoheptansäure werden 50 ml konz.
Essigsäure 1 h bei Raumtemp. und 5 h bei 120°C gerührt.
Nach Einengen wird der Rückstand mit 20 ml Wasser
verrührt und die entstandenen Kristalle abfiltriert und

an der Ölpumpe getrocknet.

Man erhält 9,6 g (83%) bräunliche Kristalle, welche in 60

ml Dichlorbenzol suspendiert und nach Zugabe von 11,6 g

(85 mmol) 1,4-Butansulton 8 h auf 150°C erhitzt werden.

Nach Abkühlen auf Raumtemp. werden 200 ml Aceton zugegeben und der entstandene Niederschlag abfiltriert. Dieser wird in Ether suspendiert und nach 18-stdg. Rühren erneut abfiltriert und an der Ölpumpe getrocknet. Man erhält 10,7 g (70%) 3-(3-Carboxypropyl)-2,3-dimethyl-1-(4-Sulfobutyl)-3H-indolenin, welches chromatographisch

BNSDOCID: <WO_____9617628A1_I_

gereinigt wird (RP-18, LiChroprep, 15-25 μ , MeOH:H₂O als Eluens).

Die Darstellung des Indotricarbocyaninfarbstoffs erfolgt durch 30 min. erhitzen von 5,0 g (13,6 mmol) Indolenin und 1,9 g (6,8 mmol) Glutaconaldehyddianilhydrochlorid in 100 ml Essigsäureanhydrid unter Zusatz von 25 ml konz. Essigsäure und 2,3 g (27,6 mmol) wasserfreiem Natriumacetat auf 120°C. Der nach Zusatz von 500 ml Ether erhaltene Niederschlag wird chromatographisch gereinigt (in 1,0 g-Portionen, RP-18, LiChroprep, 15-25 μ, MeOH:H₂O als Eluens) und abschließend gefriergetrocknet. Man erhält 2,5 g (45%) Produkt.

15 Analyse:

Ber.: C 60,13 H 6,28 N 3,42 O 19,54 S 7,83 Na 2,81 Gef.: C 59,90 H 6,34 N 3,39 S 7,72 Na 2,78

20 Beispiel 6:

25

Darstellung von

2-[[3-[[3-(3-Carboxypropyl)-1,3-dihydro-3-methyl-1-(4-sulfobutyl)2H-indol-2-yliden]methyl]2-hydroxy-4-oxo-2-cyclobuten-1-yliden]methyl]-1,1-dimethyl-3-ethyl-1H-benz(e)indolium, inneres Salz

Zu einer auf 70 °C erhitzten Lösung von 1,36 g (8,0 mmol)
Quadratsäurediethylester und 1,6 ml Triethylamin in 12 ml

Ethanol werden 3,65 g (10,0 mmol) 3-Ethyl-1,1,2Trimethyl-1H-Benz(e)indoliumiodid gegeben. Nach 10 min.
Rühren bei 80°C wird auf 0°C abgekühlt und die
ausgefallenen, rotfarbenen Kristalle abfiltriert, mit
Ether gewaschen und im Vakuum getrocknet. Reinigung durch
Chromatographie an Kieselgel (CH₂Cl₂: AcOH 9:1 bis 7:3)

ergibt 1,33 g (46%) 2-Ethoxy-1-[(3-Ethyl-1,1-dimethyl-1H-Benz(e)indol-2-yliden)-methyl]-cyclobuten-3,4-dion. Dieses wird in 15 ml siedenem Ethanol suspendiert und unter Rühren mit 0,5 ml 40-proz. NaOH versetzt. Die erhaltene Lösung wird 5 min. bei 80°C gerührt und nach 5 Abkühlen auf Raumtemp. mit 5 ml 2N HCl versetzt. Das nach Einengen ausgefallene 1-[(3-Ethyl-1,1-dimethyl-1H-Benz(e)indol-2-yliden)-methyl]-2-hydroxycyclobuten-3,4dion (1,30 g) wird filtriert, getrocknet und ohne weitere Reinigung im nächsten Syntheseschritt eingesetzt. 10 Die Darstellung des Squarain-Farbstoffs erfolgt durch Umsetzung von 1,30 g (3,9 mmol) erhaltenen Quadratsäurederivats mit 1,43 g (3,9 mmol) 3-(3-Carboxypropyl) -2,3-dimethyl-1-(4-Sulfobutyl)-3Hindolenin. Die Komponenten werden in 80 ml Toluol und 80 15 ml 1-Butanol 18 h am Wasserabscheider erhitzt und anschließend im Vakuum von den Lösungsmitteln befreit. Der Rückstand wird mit Ether versetzt und die enstandenen Kristalle nach 16 stdg. Rühren bei Raumtemp. abfiltriert und chromatographisch gereinigt (RP-18, LiChroprep, 15-25 20 μ , MeOH:H₂O als Eluens), Ausbeute 0,95 g (36%).

Analyse: Ber.: C 68,60 H 6,20 N 4,10 O 16,40 S 4,70 Gef.: C 68,25 H 6,35 N 4,04 S 4,59

25

Beispiel 7:

Darstellung von

2-[7-[1,3-Dihydro-5-[2-[(2,3-dihydroxypropyl)amino]-2oxoethyl]-3,3-dimethyl-1-(4-sulfobutyl)-2H-indol-2yliden]-1,3,5-heptatrienyl]-5-[2-[(2,3dihydroxypropyl)amino]-2-oxoethyl]-3,3-dimethyl-1-(4sulfobutyl)-3H-indolium, Natriumsalz

2.0 g (6,4 mmol) 2,3,3-Trimethyl-3H-indol-5ylessigsäuresuccinimidyl-ester werden in 50 ml CH2Cl2 mit 0,84 g (6,4 mmol) 4-Aminomethyl-2,2-dimethyl-1,3-dioxolan versetzt. Nach 5 stdg. Rühren bei Raumtemp. wird auf 100 ml Wasser gegossen, mit CH2Cl2 extrahiert und die org. 5 Phasen eingeengt. Nach chromatographischer Reinigung (Kieselgel CH₂Cl₂ : MeOH 98:2) erhält man 1,86 g (88%) des Amids, welches in 20 ml Dichlorbenzol mit 1,36 g (10,0 mmol) 1,4-Butansulton 7 h bei 100°C und 12 h bei Raumtemp. gerührt wird. Das nach Verrühren mit 50 ml 10 Aceton entstandene Granulat wird abfiltriert und chromatographisch gereinigt (RP-18, LiChroprep, 15-25 μ , MeOH: H2O als Eluens). Man erhält 0,85 g (28% bezogen auf die Ausgangsverbindung) 5-[2-[(2,2-Dimethyl-1,3-dioxa-4cyclopentyl) methyl] amino-2-oxoethyl] -2,3,3-trimethyl-1-15 (4-sulfobutyl-3H-indolenin.

Die Umsetzung zum Farbstoff erfolgt in Anlehnung an Beispiel 4, indem 10 min. auf 120 °C erhitzt wird. Das Rohprodukt wird in 5 ml MeOH unter Zusatz von 100 mg p-Toluolsulfonsäure 16 h bei Raumtemp. gerührt, unlösliche Anteile werden abgetrennt und das Filtrat anschließend nach Zusatz von 3 ml Isopropanol bei -20°C aufbewahrt. Das ausgefallene Pulver wird chromatographisch gereinigt (RP-18, LiChroprep, 15-25 μ, MeOH:H2O als Eluens), gefriergetrocknet und 24 h bei 50°C/0,01 mbar getrocknet, Ausbeute 0,32 g (37%).

Analyse:

30 Ber.: C 56,70 H 6,45 N 5,88 O 20,14 S 6,73 K 4,10 Gef.: C 56,39 H 6,88 N 5,67 S 6,58 K 3,93

BNSDOCID: <WO

Beispiel 8:

Einer narkotisierten, tumortragenden Nacktmaus (Swiss-Nude, Tumor LS 174 T an der rechten Hinterflanke) wurde 2-[7-[1,3-Dihydro-3,3-dimethyl-5-(methoxycarbonyl)-1-(4-sulfobutyl)-2H-indol-2-yliden}-1,3,5-heptatrienyl]-3,3-dimethyl-5-(methoxycarbonyl)-1-(4-sulfobutyl)-3H-indolium, Natriumsalz in einer Dosis von 3,8 μ mol/kg Körpergewicht i.v. appliziert.

10

15

20

5

Die laserinduzierten Fluoreszenzaufnahmen wurden vor und zu verschiedenen Zeiten nach Substanzapplikation mit einem Fluoreszenz-Imager (Physikalisch-Technische Bundesanstalt, Berlin Charlottenburg) durchgeführt. Die Anregung erfolgte mit monochromatischem Laserlicht bei 740 nm durch Auskopplung der Strahlung über ein Lichtleitersystem. Anregerstrahlung unterhalb 740 nm wurde durch einen Kantenfilter entfernt und das laserinduzierte Fluoreszenzlicht oberhalb 740 nm mit einer CCD-Kamera (Charge Coupled Device)aufgenommen und die Daten als Schwarzweiß-Bilder gespeichert.

Die Aufnahmesequenz der Fig. 1 zeigt deutlich die allgemeine Zunahme der Fluoreszenzintensität nach

Substanzapplikation (Bild A, B). Nach 30 sek. ist eine gleichverteilte Intensität mit erhöhten Werten im Leber-Lunge-Bereich und Tumor zu beobachten (B). Im weiteren Zeitverlauf bis zu 1 h (C,D,E) verteilt sich die Substanz zunehmend im Tier. Nach 18 h ist im Tumor (rechte Hinterflanke) eine gegenüber dem Restkörper deutlich erhöhte Fluoreszenzintensität zu beobachten.

Die Figur 1 zeigt Fluoreszenzlichtaufnahmen (Schwarzweiß-Bild) einer Nacktmaus (Swiss-Nude) zu verschiedenen

Zeitpunkten nach i.v. Applikation von 3,8 µmol/kg
Körpergewicht 2-[7-[1,3-Dihydro-3,3-dimethyl-5-

(methoxycarbonyl) -1 - (4-sulfobutyl) -2H-indol-2-yliden] 1,3,5-heptatrienyl] -3,3-dimethyl-5 - (methoxycarbonyl) -1 (4-sulfobutyl) -3H-indolium, Natriumsalz
A-E: rechtslaterale Aufnahmen, F: posteriore Aufnahme

5 A: vor Applikation,

B: 30 sek.,

C: 1 min,

D: 10 min,

E: 1 h nach Applikation,

10 F: 18 h nach Applikation.

15

20

25

30

15

20

25

30

Patentansprüche

 Verfahren zur In-vivo-Diagnostik mittels NIR-Strahlung, indem man Verbindungen der allgemeinen Formel I

$B_1-(F-W_n)_m$ (I)

worin

l für eine Zahl 0 - 6, n für eine Zahl 0 - 10 und m für die Zahl 1 - 100 steht,

B eine biologische Erkennungseinheit mit einem Molekulargewicht bis zu 30000, welche sich an bestimmte Zellpopulationen oder spezifisch an Rezeptoren bindet oder sich in Geweben oder Tumoren anreichert oder überwiegend im Blut verbleibt oder ein nicht spezifisch bindendes Makromolekül ist,

F einen Farbstoff darstellt, welcher Absorptionsmaxima im Bereich von 650 bis 1200 nm aufweist,

W eine hydrophile Gruppe darstellt, welche die Wasserlöslichkeit verbessert, wobei der n-Octanol-Wasser-Verteilungskoeffizient der Verbindung der Formel I kleiner oder gleich 2,0 ist unter der Maßgabe, daß l = 0 ist

sowie deren physiologisch verträgliche Salze verwendet.

Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet,

daß in der allgemeinen Formel I B eine Aminosäure,
ein Peptid, CDR (complementarity determining region),

15

20

ein Antigen, ein Hapten, ein Enzymsubstrat, ein Enzym-Cofaktor, Biotin, ein Carotinoid, ein Hormon, ein Neurohormon, ein Neurotransmitter, ein Wachstumsfaktor, ein Lymphokin, ein Lectin, ein Toxin, ein Kohlenhydrat, ein Oligosaccharid, ein Polysaccharid, ein Dextran, ein Oligonukleotid oder ein rezeptorenbindendes Arzneimittel ist.

Verfahren nach mindestens einem der voranstehenden
 Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß in der allgemeinen Formel I F

einen Cyaninfarbstoff der allgemeinen Formel IIa

darstellt,

worin

r die Zahl 0, 1 oder 2 bedeutet, mit der Maßgabe, daß für r = 2 die jeweiligen doppelt vorkommenden Fragmente L^6 und L^7 gleich bzw. unterschiedlich sein können.,

 L^1 bis L^7 gleich oder unterschiedlich sind und unabhängig voneinander ein Fragment CH oder CR darstellen,

wobei

R ein Halogenatom, eine Hydroxy-, Carboxy-,
Acetoxy-, Amino-, Nitro-, Cyano- oder
Sulfonsäure-Gruppe oder ein Alkyl-, Alkenyl-,
Hydroxyalkyl-, Carboxyalkyl-, Alkoxy-,
Alkoxycarbonyl-, Sulfoalkyl, Alkylamino-,
Dialkylamino- oder Halogenalkyl-Rest mit bis

30

25

BNSDOCID: <WO_____9617628A1_I_>

10

15

20

25

30

35

zu 6 Kohlenstoffatomen, ein Aryl-, Alkylaryl-, Hydroxyaryl-, Carboxyaryl-, Sulfoaryl-, Arylamino-, Diarylamino-, Nitroaryl- oder Halogenaryl-Rest mit bis zu 9 Kohlenstoffatomen ist oder wobei R eine Bindung darstellt, welche an einen anderen Rest R bindet und zusammen mit den dazwischen liegenden Resten L¹-L² einen 4- bis 6-gliedrigen Ring bildet oder wobei R an zwei verschiedenen Positionen jeweils eine Bindung darstellt, welche über ein Fragment -CO- verbunden sind,

 ${\bf R}^3$ bis ${\bf R}^{12}$ gleich oder unterschiedlich sind und unabhängig voneinander ein Wasserstoffatom, ein Rest B oder W mit der oben angegebenen Bedeutung, oder ein Alkyl-Rest oder Alkenyl-Rest mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder ein Aryl- oder Aralkyl-Rest mit bis zu 9 Kohlenstoffatomen ist, wobei der Alkyl-, Alkenyl-, Aryl- oder Aralkylrest gegebenenfalls mit einem Rest W mit der oben angegebenen Bedeutung substituiert ist, oder wobei an jeweils zwei einander benachbarten Resten R^3 bis R^{10} unter Berücksichtigung der dazwischenliegenden C-Atome 5- bis 6-gliedrige Ringe anneliert sind, welche gesättigt, ungesättigt oder aromatisch sind und gegebenenfalls einen Rest R mit der oben angegebenen Bedeutung tragen,

X und Y gleich oder unterschiedlich sind und unabhängig voneinander ein O, S, Se oder Te bedeuten oder ein Fragment -C(CH₃)₂-, -CH=CH-

oder -CR¹³R¹⁴- darstellen,

10

15

wobei R¹³ und R¹⁴ unabhängig voneinander ein Wasserstoffatom, ein Rest B oder W mit der oben angegebenen Bedeutung oder ein Alkyl-Rest oder ein Alkenyl-Rest mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder ein Aryl- oder Aralkyl-Rest mit bis zu 9 Kohlenstoffatomen ist,

wobei der Alkyl-, Alkenyl-, Aryl- oder Aralkylrest gegebenenfalls mit einem Rest W mit der oben angegebenen Bedeutung substituiert ist,

einen Squarain-Farbstoff der allgemeinen Formel II b

$$R^4$$
 R^5
 R^6
 R^{11}
 $CH:CH$
 CH
 $CH:CH$
 $CH:C$

darstellt worin

s und t unabhängig voneinander für die Ziffern 0 oder 1 stehen, mit der Maßgabe, daß s und t nicht gleichzeitig 1 bedeuten,

 \mathbb{R}^3 bis \mathbb{R}^{12} , x und y die oben angegebene Bedeutung haben

einen Styryl-Farbstoff der allgemeinen Formel II c

30

25

$$L^{4}$$

$$L^{1}=L^{2}-L^{3}=L^{4}-L^{5}=L^{6}$$

$$R^{7},R^{8}$$

$$R^{8}$$

$$R^{8}$$

$$R^{8}$$

$$R^{8}$$

darstellt,

5

worin

r, L^1 bis L^6 , R^3 bis R^{11} und X die oben angegebene Bedeutung haben,

oder einen Merocyanin-Farbstoff der allgemeinen Formel II d

15

darstellt,

worin

20

r, L^1 bis L^6 , R^3 bis R^8 , R^{11} und X die oben angegebene Bedeutung haben und G ein Sauerstoff- oder Schwefelatom darstellt.

Verfahren nach mindestens einem der voranstehenden
 Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß in der allgemeinen Formel I W eine Carboxy- oder

Sulfonsäure-Gruppe oder eine Carboxyalkyl-Gruppe oder eine Alkoxycarbonyl-oder eine Alkoxyoxoalkyl-Gruppe mit bis zu 12 Kohlenstoffatomen ist,

5 einen Rest der allgemeinen Formeln III

$$-(CH2)a-O-Z oder (-CH2-CH2-O)a-Z (III)$$

bedeutet,

10 worin

a für die Zahl 0 bis 6 steht Z ein Wasserstoffatom oder ein Alkylrest mit 3

bis 6 C-Atomen, welcher 2 bis n-1 Hydroxygruppen aufweist, wobei n die Anzahl der C-Atome ist oder ein mit 2 bis 4 Hydroxygruppen substituierter Aryl- oder Aralkylrest mit 6 bis 10 C-Atomen oder ein mit 1 bis 3 Carboxygruppen substituierter Alkylrest mit 1 bis 6 C-Atomen oder ein mit 1 bis 3 Carboxylgruppen substituierter Arylrest mit 6 bis 9 C-Atomen oder ein mit 1 bis 3

Carboxygruppen substituierter Arylalkylrest oder ein Nitroaryl bzw. ein Nitroaralkylrest mit 6 bis 15 C-Atomen oder ein Sulfoalkylrest mit 2 bis 4 C-Atomen bedeutet,

oder einen Rest der allgemeinen Formeln III a oder III b

darstellt

30

15

20

10

15

oder einen Rest der allgemeinen Formel III c

$$-(CH_2)_0-(CO)_p-NR^1-(CH_2)_s-(NH-CO)_q-R^2$$
 (III c)

bedeutet,

worin

o und s unabhängig voneinander für die Zahlen 0, 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 stehen,

p und q unabhängig voneinander 0 oder 1 bedeuten,

R¹ und R² unabhängig voneinander für einen Rest Z mit der oben angegebenen Bedeutung mit Ausnahme der Substituenten der allgemeinen Formeln III a und III b stehen oder unabhängig voneinander für einen Rest der allgemeinen Formeln III d oder III e

20

stehen, unter der Maßgabe, daß p und q = 1 sind,

- oder ein Rest der allgemeinen Formel III c mit der oben angegebenen Bedeutung ist.
 - 5. Cyaninfarbstoffe der allgemeinen Formel V

$$R^{21}$$
 R^{20}
 R^{20}
 R^{20}
 R^{24}
 R^{25}
 R^{22}
 R^{23}
 CH_2R^{28}
 R^{29}
 CH_2
 R^{29}
 CH_2
 R^{27}
 R^{26}
 R^{20}
 R^{20}
 R^{20}
 R^{20}

wobei

Q ein Fragment

5

10

20

ist,

wobei R³⁰ für ein Wasserstoffatom, eine Hydroxygruppe, eine Carboxygruppe, einen Alkoxyrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder ein Chloratom steht, b eine ganze Zahl 2 oder 3 bedeutet, R³¹ für ein Wasserstoffatom oder einen Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen steht,

15 X und Y unabhängig voneinander für ein Fragment
-O-, -S-, -CH=CH- oder -C(CH₂R³²)(CH₂R³³)- stehen,

R²⁰ bis R²⁹, R³² und R³³ unabhängig voneinander für ein Wasserstoffatom, eine Hydroxygruppe, einen Carboxy-, einen Sulfonsäure-Rest oder einen Carboxyalkyl-, Alkoxycarbonyl oder Alkoxyoxoalkyl-Rest mit bis zu 10 C-Atomen oder ein Sulfoalkylrest mit bis zu 4 C-Atomen,

oder für ein nicht spezifisch bindendes Makromolekül,

oder für einen Rest der allgemeinen Formel VI

$$-(0)_{v}-(CH_{2})_{o}-CO-NR^{34}-(CH_{2})_{g}-(NH-CO)_{q}-R^{35}$$
(VI)

5 steht,

10

15

20

25

mit der Maßgabe, daß bei der Bedeutung von X und Y gleich O, S, -CH=CH- oder -C(CH_3)₂₋ mindestens einer der Reste R²⁰ bis R²⁹ einem nicht spezifisch bindenden Makromolekül oder der allgemeinen Formel VI entspricht,

wobei

o und s gleich 0 sind oder unabhängig voneinander für eine ganze Zahl von 1 bis 6 stehen,

q und v unabhängig voneinander für 0 oder 1 stehen,

R³⁴ ein Wasserstoffatom oder einen Methylrest darstellt,

R35 ein Alkylrest mit 3 bis 6 C-Atomen, welcher 2 bis n-1 Hydroxygruppen aufweist, wobei n die Anzahl der C-Atome ist, oder ein mit 1 bis 3 Carboxygruppen substituierter Alkylrest mit 1 bis 6 C-Atomen, Arylrest mit 6 bis 9 C-Atomen oder Arylalkylrest mit 7 bis 15 C-Atomen, oder ein Rest der allgemeinen Formel IIId oder IIIe

ist, unter der Maßgabe, daß q für 1 steht,

oder ein nicht spezifisch bindendes Makromolekül bedeutet,

R²⁰ und R²¹, R²¹ und R²², R²² und R²³, R²⁴ und R²⁵, R²⁵ und R²⁶, R²⁶ und R²⁷ zusammen mit den zwischen ihnen liegenden Kohlenstoffatomen einen 5- oder 6-gliedrigen aromatischen oder gesättigten annelierten Ring bilden, sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

10

5

6. Cyaninfarbstoff nach Anspruch 5, nämlich

5-[2-[(1,2-Dicarboxyethyl)amino]-2-oxoethyl]-2-[7-[5[2-(1,2-dicarboxyethyl)amino]-2-oxoethyl]-1,3dihydro-3,3-dimethyl-1-(4-sulfobutyl)-2H-indol-2yliden]-1,3,5-heptatrienyl]-3,3-dimethyl-1-(4sulfobutyl)-3H-indolium, inneres Salz,
Monokaliumsalz,

2-[7-[5-[2-[(11-Carboxy-2-oxo-1,4,7,10-tetraaza-4,7,10-tri(carboxymethyl)-1-undecyl)amino]-2-oxoethyl]-1,3-dihydro-3,3-dimethyl-1-ethyl-2H-indol-2-yliden]-1,3,5-heptatrienyl]-3,3-dimethyl-1-(4-sulfobutyl)-3H-indolium, inneres Salz,

25

30

35

2-[7-[1,3-Dihydro-3,3-dimethyl-5-[2-[(Methoxypolyoxy-ethylen)-amino]-2-oxoethyl]-1-(4-sulfobutyl)-2H-indol-2-yliden]-1,3,5-heptatrienyl]-3,3-dimethyl-5-[2-[(methoxypolyoxyethylen)amino]-2-oxoethyl]-1-(4-sulfobutyl)-3H-indolium, Natriumsalz,

2-[7-[1,3-Dihydro-3,3-dimethyl-1-(4-sulfobutyl)-2H-indol-2-yliden]-1,3,5-heptatrienyl]-3,3-dimethyl-5-(Methoxypolyoxyethylen)aminocarbonyl-1-(4-sulfobutyl)-3H-indolium, Natriumsalz

INSDOCID: <WO_____9617628A1_I >

3-(3-Carboxypropyl)-2-[7-[3-(3-carboxypropyl)-1,3-dihydro-3-methyl-1-(4-sulfobutyl)-2H-indol-2-yliden]-1,3,5-heptatrienyl]-3-methyl-1-(4-sulfobutyl)-3H-indolium, Natriumsalz,

5

2-[[3-[[3-(3-Carboxypropyl)-1,3-dihydro-3-methyl-1-(4-sulfobutyl)2H-indol-2-yliden]methyl]2-hydroxy-4-oxo-2-cyclobuten-1-yliden]methyl]-1,1-dimethyl-3-ethyl-1H-benz(e)indolium, inneres Salz,

10

15

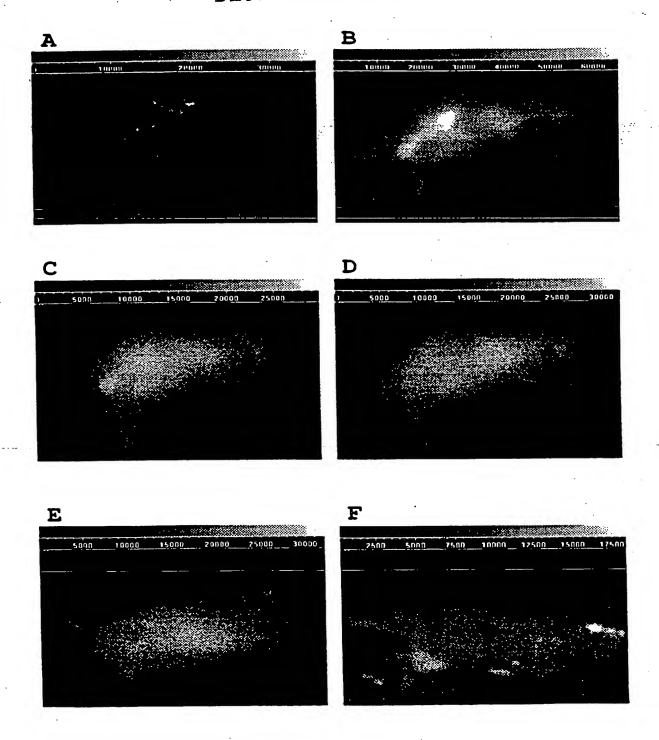
- 2-[7-[1,3-Dihydro-5-[2-[(2,3-dihydroxypropyl)amino]-2-oxoethyl]-3,3-dimethyl-1-(4-sulfobutyl)-2H-indol-2-yliden]-1,3,5-heptatrienyl]-5-[2-[(2,3-dihydroxypropyl)amino]-2-oxoethyl]-3,3-dimethyl-1-(4-sulfobutyl)-3H-indolium, Natriumsalz
- 7. Verwendung von Cyaninfarbstoffen nach Anspruch 5 oder 6 zur In-vivo-Diagnostik mittels NIR-Strahlung.
- 8. Mittel zur In-vivo-Diagnostik, dadurch gekennzeichnet, daß es mindestens einen der Cyaninfarbstoffe nach Anspruch 5 oder 6 zusammen mit den üblichen Hilfs- und Trägerstoffen sowie Verdünnungsmitteln enthält.

25

30

Fig. 1

BEST AVAILABLE COPY



	INTERESTIONAL SEARCH		
	INTERFEATIONAL SEARCH	REPORT In tonal	Application No
			95/01465
A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K49/00		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
According to	o international Patent Classification (IPC) or to both national classification	ication and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
Minimum d IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by classificati A61K	on symbols)	
Documentat	on searched other than minimum documentation to the extent that s	such documents are included in the field.	ds searched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data bas	e and, where practical, search terms u	sed)
C. DOCUM	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	clevant passages	Relevant to claim No.
X	J. FLUORESC. (1993), 3(3), 153-5 JOFLEN; ISSN: 1053-0509, 1993 TERPETSCHNIG, EWALD ET AL 'An investigation of squaraines as a of fluorophores with long-waveler excitation and emission' see page 154, column 2, paragraph figure 1	new class	1-8
	·	·/	
X Fur	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are la	ated in annex.
'A' docum 'E' earlier filing 'L' docum which citati 'O' docum other 'P' docum later	next defining the general state of the art which is not detect to be of particular relevance of document but published on or after the international date of the establish the publication date of another on or other special reason (as specified) next referring to an oral disclosure, use, exhibition or means the published prior to the international filling date but then the priority date claimed	"I" later document published after the or priority date and not in conflicated to understand the principle invention. "X" document of particular relevance cannot be considered novel or or involve an inventive step when the "Y" document of particular relevance cannot be considered to involve document is combined with one ments, such combination being our the art. "&" document member of the same processing to mailing of the internation.	ict with the application but or theory underlying the ;; the claimed invention unnot be commidered to he document is taken alone ;; the claimed invention an inventive step when the or more other such docu- physicus to a person solled satent family
	19 February 1996	£ 1. 03. 96	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2220 HV Rijewijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax. (+31-70) 340-3016	Authorized officer Berte, M	

Form PCT/ISA/218 (second sheet) (July 1992)

Inty onal Application No PCT/DE 95/01465

		PC1/UE 95/01405	
	DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Rejevant to claim No.	
Category *	Cident of mocument with mines and where appropriate of the relevant passages	Relevan w claim 140.	
X	ANALYTICAL CHEMISTRY, 1993 COLUMBUS US, pages 1742-1748, TERPETSCHNIG, EWALD ET AL 'Synthesis, spectral properties and photostabilities of symmetrical and unsymmetrical squaraines;a new class of fluorophores with long-wavelength excitation and emission' see page 1743, column 1, paragraph 2; figure 1; tables 1,2,4 see page 1746, column 1, paragraph 2 see page 1742, column 2, paragraph 3	5-8	
X	WO,A,89 10758 (ZYNAXIS TECHNOLOGIES INC) 16 November 1989 see page 13, line 13 - page 14, line 13 see page 18, line 5 - line 34; claims 8-16 see page 30 - page 35	5-8	
X	WO,A,91 18006 (DIATRON CORP) 28 November 1991 see page 8, line 31 - page 9, line 10 see page 14, line 9 - line 37 see page 16, line 10 - line 25 see page 29; claims 1,23; example F	1	
X	WO,A,92 00748 (ENZON INC) 23 January 1992 see page 1, line 9 - line 20; claims see page 47, line 30 - page 48, line 3	1,2	
X	BIOCONJUGATE CHEMISTRY, vol. 4, no. 2, April 1993 WASHINGTON US, pages 105-111, RATNAKAR B. MUJUMDAR ET AL. 'CYANINE DYE LABELING RAEGENTS: SULFOINDOCYANINE SUCCINIMIDYL ESTERS.' cited in the application see page 106, column 2, line 7 - line 20 see page 106, column 1, line 1 - line 3	1-8	
A	DE,A,41 36 769 (HÜMBOLDT-UNIVERSITÄT ZU BERLIN) 6 May 1993 cited in the application see claim 1	1	
P,X	DE,A,43 23 368 (DOMSCHKE WOLFRAM ; FOERSTER ERNST PRIV DOZ DR MED (DE); KELLER RALF) 19 January 1995 see column 2, line 2 - line 55; claims 1,4-6	1	

INTE NATIONAL SEARCH REPORT In tonal Application No PCT/DE 95/01465

	CONTROL OF THE PROPERTY OF THE PARTY OF THE		7/01403
(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT (ategory * Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No.			
		·	
x	CANCER RESEARCH, vol. 54, 15 May 1994 MD US, pages 2643-2649, SILVIO FOLLI ET AL. 'ANTIBODY-INDOCYANIN CONJUGATES FOR IMMUNOPHOTODETECTION OF HUMAN SQUAMOUS CELL CARCINOMA IN NUDE MICE.' cited in the application see page 2643, column 1, paragraph 1		1-3,5-8
X	ANAL. CHIM. ACTA (1993), 282(3), 633-41 CODEN: ACACAM; ISSN: 0003-2670, 1993 TERPETSCHNIG, EWALD ET AL 'Synthesis, spectral properties and photostabilities of symmetrical and unsymmetrical squaraines; a new class of fluorophores with long-wavelength excitation and emission' see page 636; figure 1		5-8
	see page 630; figure 1		
	•		
			}
-			
	*		
	·		
	·		
!			
			*

INTI NATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

In' ional Application No PCT/DE 95/01465

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
WO-A-8910758		AU-B- 641361 AU-B- 3968589 EP-A- 0430968 JP-T- 4502755 US-A- 5256532 US-A- 5385822		23-09-93 29-11-89 12-06-91 21-05-92 26-10-93 31-01-95	
WO-A-9118006	28-11-91	CA-A- EP-A- US-A-	2082936 0529002 5403928	16-11-91 03-03-93 04-04-95	
WO-A-9200748	23-01-92	US-A- US-A- US-A-	5455027 5219564 5372807	03-10-95 15-06-93 13-12-94	
DE-A-4136769	06-05-93	NONE			
DE-A-4323368	19-01-95	NONE			

Form PCT/ISA/218 (perent family annex) (July 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

in onales Aktenzeichen
PCT/DE 95/01465

	•		PC1/DE 95/01465
A. KLASSI IPK 6	ifizierung des anmeldungsgegenstandes A61K49/00		
Nach der In	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla	Essilikation und der IF	· ·
	RCHIERTE GEBIETE		
	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol A61K	le)	-
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, son	weit diese unier die re	cherchierten Gebiete fallen
Während de	r internationalen Recherche konsulterte elektronische Datenbank (Na	arne der Datenbank u	and evtl. verwendete Suchbegriffe)
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kom	menden Teile Betr. Anspruch Nr.
X	J. FLUORESC. (1993), 3(3), 153-5 (JOFLEN; ISSN: 1053-0509, 1993 TERPETSCHNIG, EWALD ET AL 'An investigation of squaraines as a		1-8
	of fluorophores with long-wavelen excitation and emission' siehe Seite 154, Spalte 2, Absatz Abbildung 1	gth	
	-	/	
	atere Veröffenthehungen and der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhan	g Patentiamilie
'A' Veröf	Mendichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutzum anzusehen ist s Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	oder dem Prioriti Anmeldung nicht Erfindung zugrun Theone angegebe	
'L' Verôf	eldedatum veröffentlicht worden ist fentlichung, die genignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer ren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden -	kann allem aufgr erfinderischer Tä	von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindur und dieser Veröffendischung nicht als neu oder auf ingtest beruhend betrachtet werden von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindur
O' Veroi	oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie eführt) (flentlichung, die zich auf eine mindliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	kann nicht als au werden, wenn die Veröffentlichung diese Verbindung	f erfinderischer Täfigkeit berühend betrachtet • Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen m dieser Kategone in Verbundung gebracht wird und gür einen Fachmann naheliegend ist
dem	beanspruchten Prioritätsdamm veröffentlicht worden ist s Abschlusses der internationalen Recherche		die Mitglied derselben Patentfamilie ut er internationalen Recherchenbenchts
	19. Februar 1996	01-03-9	
Name und	Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde	Bevollmächtigter	Bediensteter
	Europäischer Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2220 HV Rijwnjk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Berte,	, м

Formblett PCT/ISA/218 (Statt 2) (Juli 1992)

INTERNATION LER RECHERCHENBERICHT

Inte: onales Aktenzeichen
PCT/DE 95/01465

Kategone	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
	Describing he verolinarand source and mile Alignor on in section continued train	
X	ANALYTICAL CHEMISTRY, 1993 COLUMBUS US, Seiten 1742-1748, TERPETSCHNIG, EWALD ET AL 'Synthesis, spectral properties and photostabilities of symmetrical and unsymmetrical	5-8
	squaraines; a new class of fluorophores with long-wavelength excitation and emission' siehe Seite 1743, Spalte 1, Absatz 2;	
	Abbildung 1; Tabellen 1,2,4 siehe Seite 1746, Spalte 1, Absatz 2 siehe Seite 1742, Spalte 2, Absatz 3	
X	WO,A,89 10758 (ZYNAXIS TECHNOLOGIES INC) 16.November 1989 siehe Seite 13, Zeile 13 - Seite 14, Zeile 13	5-8
	siehe Seite 18, Zeile 5 - Zeile 34; Ansprüche 8-16 siehe Seite 30 - Seite 35	
X	WO,A,91 18006 (DIATRON CORP) 28.November 1991 siehe Seite 8, Zeile 31 - Seite 9, Zeile 10 siehe Seite 14, Zeile 9 - Zeile 37	1
	siehe Seite 16, Zeile 10 - Zeile 25 siehe Seite 29; Ansprüche 1,23; Beispiel F	
X	WO,A,92 00748 (ENZON INC) 23.Januar 1992 siehe Seite 1, Zeile 9 - Zeile 20; Ansprüche siehe Seite 47, Zeile 30 - Seite 48, Zeile 3	1,2
X	BIOCONJUGATE CHEMISTRY, Bd. 4, Nr. 2, April 1993 WASHINGTON US, Seiten 105-111, RATNAKAR B. MUJUMDAR ET AL. 'CYANINE DYE LABELING RAEGENTS: SULFOINDOCYANINE	1-8
	SUCCINIMIDYL ESTERS.' in der Anmeldung erwähnt siehe Seite 106, Spalte 2, Zeile 7 - Zeile 20	
	siehe Seite 106, Spalte 1, Zeile 1 - Zeile 3	
A	DE,A,41 36 769 (HÜMBOLDT-UNIVERSITÄT ZU BERLIN) 6.Mai 1993 in der Anmeldung erwähnt siehe Anspruch 1	1
4	-/	1

1

Formblett PCT/ISA/219 (Fortsetzung von Blatt 2) (Juli 1992)

INTERNATIONALE RECHERCHENBERICHT

onales Aktenzeichen
PCT/DE 95/01465

		PCI/DE 9	37 01 400
C.(Fortsetzu	ng) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategone*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kon	mmenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
P,X	DE,A,43 23 368 (DOMSCHKE WOLFRAM ;FOERSTER ERNST PRIV DOZ DR MED (DE); KELLER RALF) 19.Januar 1995 siehe Spalte 2, Zeile 2 - Zeile 55; Ansprüche 1,4-6		1
X	CANCER RESEARCH, Bd. 54, 15.Mai 1994 MD US, Seiten 2643-2649, SILVIO FOLLI ET AL. 'ANTIBODY-INDOCYANIN CONJUGATES FOR IMMUNOPHOTODETECTION OF HUMAN SQUAMOUS CELL CARCINOMA IN NUDE MICE.' in der Anmeldung erwähnt siehe Seite 2643, Spalte 1, Absatz 1		1-3,5-8
X	ANAL. CHIM. ACTA (1993), 282(3), 633-41 CODEN: ACACAM; ISSN: 0003-2670, 1993 TERPETSCHNIG, EWALD ET AL 'Synthesis, spectral properties and photostabilities of symmetrical and unsymmetrical squaraines; a new class of fluorophores with long-wavelength excitation and emission' siehe Seite 636; Abbildung 1		5-8
×			

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 2) (Juli 1992)

INTERNATION RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlic. gen, die zur selben Patentfamilie gehoren

Int onales Aktenzeichen
PCT/DE 95/01465

Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO-A-8910758	16-11-89	AU-B- AU-B- EP-A- JP-T- US-A- US-A-	641361 3968589 0430968 4502755 5256532 5385822	23-09-93 29-11-89 12-06-91 21-05-92 26-10-93 31-01-95
WO-A-9118006	28-11-91	CA-A- EP-A- US-A-	2082936 0529002 5403928	16-11-91 03-03-93 04-04-95
WO-A-9200748	23-01-92	US-A- US-A- US-A-	5455027 5219564 5372807	03-10-95 15-06-93 13-12-94
DE-A-4136769	06-05-93	KEINE		
DE-A-4323368	19-01-95	KEINE		

Formblett PCT/ISA/210 (Anhang Patentiamilie)(Juli 1992)